# **OMNIVISION**

## Collyre

# Anticataractique destiné à l'application topique

#### Composition

Principes actifs: Kalii iodidum 3 mg, Natrii iodidum 3 mg.

Excipients: Antiox.: E 307, Methylhydroxypropylcellulosum, Conserv.: Chlorhexidini acetas 0,1 mg,

Excip. ad solutionem pro 1 ml.

## Propriétés/Effets

Les iodures peuvent, en application générale ou locale, activer le métabolisme du corps vitré et supprimer parfois les opacités de ce dernier.

L'effet de l'iode sur la cataracte sénile débutante est moins bien documenté. Cependant, l'application prolongée de Vitreolent peut, dans certains cas, ralentir la progression de l'opacification et freiner l'altération de l'acuité visuelle.

## Pharmacocinétique

Application locale au niveau de l'oeil

L'iodure de potassium diffuse rapidement dans l'humeur aqueuse des yeux de lapin isolés. En 60 minutes, 0,25 µmol d'iodure de potassium s'accumule dans 1 ml d'humeur aqueuse. De tout l'iodure présent dans l'oeil traité, 6,4% se retrouvent dans le cristallin et 3,7% dans le corps vitré.

Influence systémique

L'importance d'une résorption systémique après application locale au niveau de l'oeil n'a pas été étudiée.

## Indications/Possibilités d'emploi

Possibilités d'emploi

Opacités et hémorragies du corps vitré de toute genèse (sénescence, myopie, hypertension, diabète, périphlébite), opacifications du cristallin, telles qu'elles apparaissent au début de la cataracte sénile.

## Posologie/Mode d'emploi

Instiller 1 goutte 1 à 3x/jour dans le sac conjonctival.

#### Limitations d'emploi

Contre-indications

Hypersensibilité anamnestique à l'iode (iodisme).

Hypersensibilité aux composants.

Lors de troubles de la fonction thyroïdienne ou de goitre noueux.

#### **Précautions**

Les porteurs de lentilles de contact doivent instiller le collyre en dehors des périodes du port des verres. Attendre 30 minutes après l'instillation avant de remettre les lentilles. Afin de limiter le plus possible la résorption systémique, il convient de comprimer le sac conjonctival par pression du doigt pendant 1 à 2 minutes après l'instillation du collyre.

#### Grossesse/Allaitement

Catégorie de grossesse C. On ne dispose d'aucune étude contrôlée chez l'animal ou chez la femme enceinte. Dans ces conditions, le médicament ne devrait être administré que si le bénéfice potentiel justifie le risque potentiel pour le foetus.

L'utilisation du collyre Vitreolent pendant la période de lactation n'a pas été étudiée.

#### Effets indésirables

Application locale au niveau de l'oeil

Une légère sensation de brûlure ou un picotement passager peut se produire juste après l'instillation des gouttes. Parfois, on constate une lacrymation plus importante.

Influence systémique

Vitreolent contient des iodures. Chez les patients prédisposés, il peut provoquer hyperthyroïdisme et effet acnéiforme.

#### Interactions

Aucune interaction au niveau de l'oeil n'est connue avec les sels d'iode.

### Surdosage

L'ingestion par inadvertance d'un flacon de Vitreolent représente presque la dose journalière recommandée pour un enfant pour prévenir l'incorporation d'iode radioactif. En conséquence, aucun effet toxique n'est à attendre.

### Remarques particulières

Remarques

Conserver les médicaments hors de portée des enfants.

Conservation

Refermer le flacon immédiatement après l'emploi. Une fois le flacon entamé, ne pas l'utiliser au-delà de 1 mois

Le médicament ne doit pas être utilisé au-delà de la date imprimée sur l'emballage avec la mention «EXP».

### **Numéros OICM**

32227.

## Mise à jour de l'information

Octobre 2001.

RL88